



|                                     |  |          |    |
|-------------------------------------|--|----------|----|
| <b>EU Declaration of Conformity</b> | <br>Hilfsmittel zum Wohlfühlen |          |    |
| <i>EU-Konformitätserklärung</i>     |  |          |    |
| File / Akte                         | TD04   | Version: | 02 |
| Ausgabe / Release:                  | 20.04.2023   |          |    |


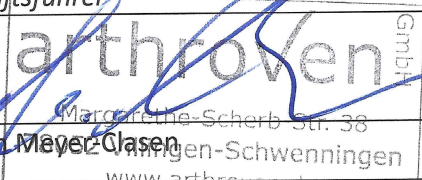
|  |   |
|--|---|
| We /Wir,   |   |
| <b>arthroven GmbH</b><br>Margarethe - Scherb - Straße 38<br>78052 VS – Villingen<br>Deutschland  | Single Registration Number (SRN):<br><b>DE-MF-000005542</b> |
| herewith declare under our sole responsibility that the medical devices:<br><i>erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die Medizinprodukte:</i> |   |

|  |               |                      |
|--|---------------|----------------------|
| <b>Bandage Stockings, arthrolux®</b><br><b>Hallux Bandagensocke, arthrolux®</b>            | Basic UDI-DI: | <b>42503080004H4</b> |
|  | Basis UDI-DI: |                      |
| * The complete device list is reported<br>* <i>Die vollständige Produktliste liegt vor</i> |               |                      |

|   |   |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• have been manufactured under consideration of European Regulation (EU) 2017/745<br/><i>hergestellt wurden gemäß Verordnung (EU) 2017/745</i></li> <li>• have been assessed acc. to Regulation (EU) 2017/745, Annex IV – EU Declaration of Conformity<br/><i>bewertet wurden gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang IV – EU-Konformitätserklärung</i></li> <li>• have been classified acc. to Regulation (EU) 2017/745, Annex VIII - Classification Rules<br/><i>klassifiziert wurden gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII – Klassifizierungsregeln</i></li> <li>• are conform to all applicable general safety and performance requirements of the Regulation (EU) 2017/745<br/><i>konform sind mit allen anwendbaren Grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen der Verordnung (EU) 2017/745</i></li> </ul> |  |
| and may therefore be placed into market, labelled with:<br><i>und somit auf den Markt gebracht werden dürfen, gekennzeichnet mit:</i>   |   |

|   |     |
|---|-----|
| This Declaration of Conformity is valid until 31.12.2027<br><i>Diese Konformitätserklärung ist gültig bis 31.12.2027</i>          |     |
| Relevant harmonized standards and common specifications:<br><i>Relevante harmonisierte Normen und gemeinsame Spezifikationen:</i> | N/A |

| Medical devices classification(s) and nomenclature(s) summary:<br><i>Klassifizierung der Medizinprodukte und Nomenklatur(en):</i> |  |             |              |
|---|--|-------------|--------------|
| EMDN  | Description/Beschreibung                         | Rule /Regel | Class/Klasse |
| <b>M030401</b>  | <b>ELASTIC BANDAGES, SUPPORT AND COMPRESSION</b> | <b>1</b>    | <b>1</b>     |

|                     |                            |   |
|---------------------|----------------------------|---|
| Place<br><i>Ort</i> | Issue Date<br><i>Datum</i> | Managing Director<br><i>Geschäftsführer</i>   |
| VS -Villingen       | 02.01.2025                 | <br><br>Margarethe-Scherb-Str. 38<br>Villingen-Schwenningen<br>www.arthroven.de |

Tel. 07721/206602-0 Fax 206602-15